

IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

In re: Liu et al

Application No.: 10/820,605

Filed: April 8, 2004

For: COLOR-DEVELOPING AGENT RESIN COMPOSITION, EMULSION THEREOF AND

METHOD FOR PREPARING THE SAME

August 20, 2004

Confirmation No.: 8194

Group Art Unit: 1752

Mail Stop Missing Parts Commissioner for Patents P.O. Box 1450 Alexandria, VA 22313-1450

SUBMITTAL OF PRIORITY DOCUMENT

Sir:

Enclosed is a certified copy of the following Chinese priority document for the present application:

PCT/CN03/00916, filed April 8, 2004.

No fee is believed due with this submission; however, the Commissioner is hereby authorized to charge any deficiency, or credit any refund, to our Deposit Account No. 50-0220.

Karen A. Magri

Registration No. 41,965

USPTO Customer No. 20792

Myers Bigel Sibley & Sajovec, P.A.

Post Office Box 37428

Raleigh, North Carolina 27627 Telephone: (919) 854-1400 Facsimile: (919) 854-1401

CERTIFICATE OF EXPRESS MAILING

Express Mail Label No. EV472533481US

Date of Deposit: August 20, 2004

I hereby certify that this correspondence is being deposited with the United States Postal Service "Express Mail Post Office to Addressee" service under 37 CFR § 1.10 on the date indicated above and is addressed to: Mail Stop Missing mmissioner for Patents, P.O. Box 1450, Alexandria, VA 22313-1450.

Katie A. Chung



本证明之附件是向本局提交的下列专利申请副本

日: 29.10月 2002 (29.10.03)

申 号: PCT/CN03/00916

申 别: 发明

申

发 显 名 称: 显色剂树脂组合物及其乳液和制备方法

发明 计人: 刘宗来

申 人: 刘宗来

GERTIFIED COPY OF PRIORITY DOCUMENT

中华人民共和国 国家知识产权局局长



2004年07月12日



PCT

请求书

下列签字人请求按照

专利合作条约的规定处理本国际申请

由受理局填写

国际申请号

PCT/CN 03/009 1 6

国际申请日

29.10月2003(29.10.03)

RO/CN 中华人民共和国国家知识产权局 PCT International Application

| 第 I 栏 发明名称 显色剂树脂组合物及其乳液和制 第 II 栏 申 请 人 | 所。地址应包括邮政编申请人的居所(即,国 China 所(国家名称)CN E国 美国 | 电话号码 传真号码 电传号码 申请人在该局的注册号: |
|---|--|--|
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后: 法人应填写正式全称码和国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为申家名称) 刘宗来 LIU, Zonglai 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453003 CI | 称。地址应包括邮政编申请人的居所(即,国 China 所(国家名称)CN E国 美国 | 传真号码 电传号码 申请人在该局的注册号: |
| 時和国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为申家名称) 刘宗来 LIU, Zonglai 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453003 C 国籍(国家名称) CN | 申请人的居所(即,国 China 所(国家名称)CN 美国 美国 | 传真号码 电传号码 申请人在该局的注册号: |
| 刘宗来 LIU, Zonglai 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453003 C 国籍(国家名称) CN | China 所(国家名称)CN E国 美国 | 电传号码 申请人在该局的注册号: |
| 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453003 C 国籍(国家名称) CN | China 所(国家名称)CN E国 美国 | 申请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称)CN 居舟 | 所(国家名称)CN E国 美国 | |
| | · 国 美国 | 补充栏中注明的国家 |
| 【 ig 人 鸟对下 初 | 本. 地址应包括或函统 | 入 补充栏中注明的国家 |
| 国家的申请人: 所有指定国 除美国以外的指定员 | s。地址应包括邮政编 | |
| 第Ⅲ栏 其他申请人和/或(其他)发明人 | x。 地址应包括邮政编 | |
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后:法人应填写正式全称。 码和国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为申 家名称) 郭春莹 GUO, Chunying 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453003 Ch | 申请人的居所(即,国 | 该人是: 即请人 申请人 申请人和发明人 发明人(如果选择此方格不 与填写以下诸项。) 请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称)CN 居所 | 所(国家名称)CN | |
| 该人是对下列 国家的申请人: 所有指定国 除美国以外的指定国 其余申请人和/或发明人注明在续页中。 第 IV 栏 代理人或共同代表;或通信地址 | ■ 美国 | 补充栏中注明的国家 |
| 下列人员被委托/已经被委托作为申请人向主管国际单位办理事务的: | 7: 又 代理人 | 共同代表 |
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后:法人应填写正式全称。地址应包证中国专利代理(香港)有限公司 CHINA PATENT A 中华人民共和国香港特别行政区湾仔港湾道 23 号度 22/F, Great Eagle Centre, 23 Harbour Road Wanchai, Hong Kong Special Administrative Region The People's Republic of China 」 通信地址:如果未委托/未委托过代理人或共同代表,并把上栏中 | MGENT(H.K.)LTD. CERTON 22 字楼 | 电话号码 (852) 28284688 传真号码 (852) 28271018 电传号码 代理人在该局的注册号: 72001 |

第 2 页

| 续第Ⅲ 栏 其他申请人和/或(其他)发明人 如果以下各小栏均未使用,请求书中不应包括此页 | | |
|---|-----------------------------------|-----------------------------|
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后;法人应填写正国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为 | 式全称。地址应包括邮政编码和申请人的居所(即,国家名称)) | 该人是 申请人 |
| 张伟 ZHANG, Wei | | ☑ 申请人和发明人 |
| 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453 | 3003 China | □ 发明人(如果选择此方格 不必填写以下诸项。) |
| | · | 申请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称): CN | 居所(国家名称): CN | |
| 该人是对下列国家的申请人: 所有指定国 除美国! | 以外的所有指定国 ☑ 美国 [| |
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后:法人应填写正式 国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为时 | 式全称。地址应包括邮政编码和 申请人的居所(即,国家名称)) | 该人是 □ 申请人 |
| 刘字珠 LIU, Yuzhu | | ☑ 申请人和发明人 |
| 中国河南省新乡市新汲路 92 号 453003 No. 92 Xinji Road, Xinxiang City, He'nan Province, 453 | 003 China | 发明人(如果选择此方格 不必填写以下诸项。) |
| | | 申请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称): CN | 居所(国家名称): CN | |
| 该人是对下列国家的申请人: | 国以外的所有指定国 🔀 美国 | |
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后:法人应填写正式国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为申 | 全称。地址应包括邮政编码和 申请人的居所(即,国家名称)) | 该人是 申请人 |
| | | 申请人和发明人 |
| | | □ 发明人(如果选择此方格 不必填写以下诸项。) |
| | | 申请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称): | 居所(国家名称): | |
| | 国以外的所有指定国 | 补充栏中注明的国家 |
| 姓名(或名称)和地址:(姓在前,名在后:法人应填写正式国名。如果下面未指明居所,则本栏中指明地址的所属国为申 | 全称。地址应包括邮政编码和请人的居所(即,国家名称)) | 该人是 □ 申请人 |
| | | 申请人和发明人 |
| | | □ 发明人(如果选择此方格 不必填写以下诸项。) |
| | ŀ | 申请人在该局的注册号: |
| 国籍(国家名称): | 居所(国家名称): | |
| 该人是对下列国家的申请人: |]以外的所有指定国 美 | 国 补充栏中注明的国 |
| 其余申请人和/或发明人注明在另一续页中。 | | |
| CT/RO/101 表(结页)(2001 年 2 日 2002 年 1 日本版) | | |

PCT/RO/101 表(续页)(2001 年 3 月; 2003 年 1 月再版

参见请求书表格的说明

第 3 页

| | | | | | | | | |
|------------------------|---------------|---|-------------|------------------------|-----------------|------------------------|---------------|---------------------|
| 第 | V栏 | 国家的指定 在相应的方法 | 格中位 | 作出标 | 记,至少选择一项 | | | |
| 按照 | 頁细则 | 4.9(a)规定指定下列国家或地区 | : | | | | | |
| | 区专利 | | | | | | | |
| \boxtimes | AP | | | | | | | 能,MZ 莫桑比克,SD 苏丹, |
| | | | | | | | | 七亚,ZW 津巴布韦,以及 |
| | | 任何同时是哈拉雷协定缔约 | 国和 | PCT | 缔约国的国家(如果要求得) | 到其他 | 的保 | 护或待遇,请在虚线上注明) |
| | | | | | | | | |
| _ | | | | | | | | |
| \boxtimes | EA | 欧亚专利: AM 亚美尼亚, | | | | | | |
| | | | TJ 均 | 吉克斯 | 所坦,TM 土库曼斯坦,以及任 | 何同时 | †是欧 | 亚专利公约缔约国和 PCT 缔约 |
| | | 国的国家 | | | • | | | |
| \boxtimes | EP | | | | | | | 登,CY 塞浦路斯,CZ 捷克 |
| | | | | | | | | GB英国, GR希腊, HU 匈 |
| | | | | | | | | 萄牙,RO 罗马尼亚,SE 瑞 |
| | | 典, SI 斯洛文尼亚, SK 斯洛 | | | | | | |
| \boxtimes | | OAPI 专利: BF 布基纳法索, | | | | | | |
| | | 几内亚, GQ 赤道几内亚, | | | | | | |
| | | TD 乍得,TG 多哥,以及任何 | | | | | 的国 | 家(如果要求得到其他保护或 |
| | | 待遇,请在虚线上注明) | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| 国家 | マ 专利 (| 如果要求得到其他保护或待遇 | . 请 | 在虚线 | 上注明) | | | |
| | | | | | | | | |
| | | | | | | | | |
| \boxtimes | ΑE | 阿拉伯联合酋长国 | \boxtimes | | 格鲁吉亚 | \boxtimes | NZ | 新西兰 |
| \boxtimes | \mathbf{AG} | 安提瓜和巴布达 | \boxtimes | GH | 加纳 | \boxtimes | OM | 阿曼 |
| \boxtimes | \mathbf{AL} | 阿尔巴尼亚 | \boxtimes | | 冈比亚 | \boxtimes | PG | 巴布亚新几内亚 |
| \boxtimes | AM | 亚美尼亚 | \boxtimes | $\mathbf{H}\mathbf{R}$ | 克罗地亚 | \boxtimes | \mathbf{PH} | 菲律宾 |
| $\overline{\boxtimes}$ | AT | 奥地利 | \boxtimes | $\mathbf{H}\mathbf{U}$ | 匈牙利 | \boxtimes | PL | 波兰 |
| 図 | ΑU | 澳大利亚 | \boxtimes | \mathbf{m} | | | PT | |
| 岗 | 47. | 阿塞拜鸛 | 図 | IL. | • | $\overline{\boxtimes}$ | RO | 罗马尼亚 |
| Ħ | TRA | 阿拉伯联合酋长国 | | IN | | \boxtimes | | 俄罗斯联邦 |
| X | RR | 四四夕斯 | 茵 | IS | 冰岛 | \boxtimes | | 塞舌尔 |
| | BC. | 保加利亚 | 冈 | JP | 日本 | $\overline{\boxtimes}$ | | 苏丹 |
| | DG | 冰川小江 | 茵 | КE | 肯尼亚 | \boxtimes | SE | |
| Θ | DK | 色西 | 茵 | KG | 吉尔吉斯斯坦 | \boxtimes | | 新加坡 |
| 띘 | BY | 白俄罗斯 | 岗 | KP | 朝鲜民主主义人民共和国 | 卤 | | 斯洛伐克 |
| 兴 | BZ | 伯利兹 | 岗 | KR | 韩国 | 図 | | 塞拉利昂 |
| X | CA | 加拿大 | | KZ | 哈萨克斯坦 | X | | 叙利亚 |
| X | CH * | 中□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□□ | 図 | LC | | 岗 | | 塔吉克斯坦 |
| 図 | | | 岗 | LK | 斯里兰卡 | ⊠ | TM | 土库曼斯坦 |
| | CO | 哥伦比亚 | | LR | 利比里亚 | 岗 | TN | 突尼斯 |
| \boxtimes | CR | 哥斯达黎加 | 岗 | LS | 莱索托 | X | TR | 土耳其 |
| \boxtimes | CU | 古巴 | 岗 | LT | 立陶宛 | X | TT | 特立尼达和多巴哥 |
| \bowtie | CZ | 捷克共和国 | 岗 | LU | 卢森堡 | X | TZ | 坦桑尼亚联合共和国 |
| \boxtimes | DE | 德国 | 岗 | LV | 拉脱维亚 | X | UA | 乌克兰 |
| \boxtimes | DK | 丹麦 | 岗 | | 摩洛哥 | | UG | 乌干达 |
| \boxtimes | \mathbf{DM} | 多米尼加 | X | | 摩尔多瓦共和国 | X | US | 美国 |
| \boxtimes | \mathbf{DZ} | 阿尔及利亚 | | MG | | | UZ | 乌兹别克斯坦 |
| 図 | EC | 厄瓜多尔 | K | MIK | | X | VC | 圣文森特和格林纳丁斯 |
| 茵 | EE | 爱沙尼亚 | | | 蒙古 | Ħ | VN | 越南 |
| X | ES | 西班牙 | | MN | | H | | 塞尔维亚和黑山 |
| X | FI | 芬兰 | Ξ | MW | 马拉维 | X | YU | |
| | | 英国 | 兴 | MX | 墨西哥 | | ZA | 南非 |
| | | | | MZ | 莫桑比克 | \boxtimes | ZM | 赞比亚 |
| \triangle | GD | 格林纳达 | \boxtimes | NI | 尼加拉瓜 | \boxtimes | ZW | 津巴布韦 |
| | | | \boxtimes | NO | 挪威 | | | |
| 以下 | 各方格 | B用于指定本表公布之后加入 P | CT B | 的国家: | | | | |
| \Box | | | | • | | | | |
| 10 P± | W+15 == = | | <u> </u> | | | | | |
| | | 9明: 陈以上指定外,申请人按照细则 88. 这些外充指定具以确认为条件 | | | | | | 指定以外的 PCT 所允许的所有其它指 |

定。申请人声明: 这些补充指定是以确认为条件,并且在自优先权日起 15 个月期限届满前尚未被确认的任何指定应认为被申请人在该期限届满时撤回。(确认(包括费用)应在上述 15 个月内送达受理局。)

第 4 页

| 第VI栏 优先权要求 | | | | |
|---------------------------------|---------------------------------------|---------------------|--------------------|------------|
| 要求下列在先申请的优 | :先权 | | | |
| 在先申请的申请日 在先申请的申请 | | | 在先申请是: | |
| (日/月/年) | | 国家申请: 国家或WTO成员 | 地区申请: * 地区专利局 | 国际申请: 受理局 |
| (1) | | | | |
| (2) | | | | |
| (3) | | | | |
| (4) | | - | | |
| □ 其它优先权要求在补3 | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | | |
| 请受理局准备并向国际局边 | 送交上面指明的在先申请的证 | 明副本(仅当提交在先申 | □请的局是本国际申请的 | 受理局)。 |
| □ 全部 □ 第(1)项 | □ 第(2)项 □ 第(3) |)项 📗 第(4)项 | □ 第(5)项 □ 其它 | ,见补充栏 |
| | IPO 申请,至少指明一个在先 | | | 或者世贸组织成员(细 |
| 第VII栏 国际检索 | 单位 | · | | |
| ^ | (如果两个或者多个国际检索 | g单位是主管进行国际 检 | 企索的单位,请填写所选 | 择的单位,可使用两 |
| 字母的代码来表示): | | | | |
| ISA/ 请求使用在先检索的结果 | CN : 在先检索的情况(如果在先 | 检索已由国际检索单位 | 进行或已向国际检索单位 | 立请求): |
| 日期(日/月/年) | 号码 | | 家(或地区专利局) | · |
| 第VIII栏 声明 | | | | |
| 第 VⅢ 栏中(i)到(v)包括下3 每种声明的份数): | 列声明 (标注下面适用的方 枠 | §并且在右栏中指明 | | 声明的份数 |
| □ VIII 栏(i) 发明 | 人身份声明 | | : | : |
| □ VⅢ 栏(ii) 申请 | f人在国际申请日有权申请和 | 被授予专利的声明 | : | |
| □ VIII 栏(iii) 申请 | f人在国际申请日有权要求在 | 先申请的优先权的声明 | : | |
| □ VⅢ 栏(iv) 发明 | 人资格声明(仅为了指定美 | 国的目的) | · | |
| □ VⅢ 栏(v) 不影响 | 响新颖性的公开或缺乏新颖的 | 生的例外的声明 : | | |

PCT/RO/101 表(第三页)(2002 年 7 月,2003 年 1 月再版)

见请求书表格的说明

| 第IX栏 清单;申请语言 | | |
|---|---|------------|
| 本国际申请包括: | 本国际申请还附有下列文件(标注下面适用的方格, 并且在右栏指明每种文件的份数) | 份数 |
| (a) 下列纸页的数目: 请 求 书 : 5 页 | 1. 🗵 费用计算页 | : 1 |
| (包括声明页) 说明书: 10页 | 2. 原始单独委托书 | : |
| (除序列表和/或与序列表相关的表格) 权利要求:5页 | 3.□ 原始总委托书 | |
| 摘 要 : 1 页 M | 4.□ 总委托书副本:如有的话,登记号: | : |
| | 5.□ 缺签字的解释 | : |
| 小 计 : 21 页 序列表 : 页 | 6. □ 在第 VI 栏中以项码 注明的优先权文件 | l l |
| 与序列表相关 的表格 页 | 7. 国际申请的译文(语言): | : |
| (用纸件提交以上两 种文件时的实际页 | 8. ○ 关于微生物或其它生物材料保藏的单独说明 | : |
| 数,是否也提交计算 机可读形式的序列 | 9.□ 计算机可读形式的序列表 (指明载体的类型和数目 (i)□ 仅根据细则 13 之三,为了国际检索的目的 | • |
| 表: 见下面(c)) | (不作为国际申请的一部分)提交副本 (ii)□ (仅当左栏的方格(b)(i)或(c)(i)被标注时)适用时, | : |
| 总 计: 21 页 | 包括根据细则 13 之三,为了国际检索的目的 交附加的副本 | 9提 |
| (b) □ 仅以计算机可读形式提交(行政规 程 801 (a) (i)) | (iii)□ 以及关于识别左栏提到的序列表副本的的相关说 | .明 : |
| (i) □ 序列表 | 10. □ 与序列表相关的计算机可读形式的表格(指明载体 | • |
| (ii) □ 与序列表相关的表格 (c) □同时以计算机可读形式提交(行政规 | (i) □根据行政规程 802 (b 之四),仅为了国际检索的 (不作为国际申请的一部分)提交副本 | 目的 . |
| 程 801 (a) (ii)) | (ii) □ (仅当左栏的方格(b) (ii)或(c) (ii)被标注时)适用时 | · ,包括 |
| (i) □ 序列表 (ii) □ 与序列表相关的表格 | 根据行政规程 802(b 之四),为了国际检索的目 | 的提交 |
| 含有以下文件之载体(磁盘、CD-ROM、 | 附加的副本 (iii) □ 以及关于识别左栏提到的与序列表相关的表 | · |
| CD-R 或其它)的类型和数目: | 相关说明: | 14 m3-7-43 |
| □ 序列表: | 11. 工 其他 (特别说明): | : |
| □ 与序列表相关的表格:(附加的副本在右栏 9(ii)和/或 10(ii)项 | | , |
| 中指明) | | |
| 建议把图号为的附图和摘要一起公布。 | 提交国际申请的语言:中文 | |
| 第IX栏 申请人或代理人签字或盖 | | |
| │任母一签子旁注明签子人姓名,如果从请求书 │ | 中看不出此人的职务,还要注明此为是以作为名义签字的。 | |
| | For Patent (Affairs Only 本) (Affairs Only Affairs Only Aff | |
| | - 由受理局填写 | |
| 1. 据称的国际申请文件的实际收到日期: | 29. 10月 2003 (2 9.10.03) | 附图: |
| 3. 由于随后(但在期限内)收到补充国际申 请的文件或附图,更改的实际收到日期: | | □ 收到: |
| 4. 收到(在期限内)根据 PCT 第11.(2)条进行的改正的日期: | | _ |
| 5. 国际检索单位: ISA/ (如果有两个或多个主管单位) | 6. | □ 未收到: |
| | 由 国 际 局 填 写 | |
| 国际局收到登记本的日期: | | , |

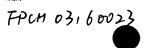
PCT/RO/101 表(末页)(2003 年 1 月)

本页不是国际申请的组成部分,也不计作国际申请的一页

由受理局填写 PCT 用 计算 费 页 国际申请号 PCT/CN 03/009 1 6 请求书附件 申请人或代理人的档案号 FPCH03160023 受理局日期印章29.10月2003(29.10.03) 申请人 刘宗来 等 规定费用的计算 200. T 1. 传 送 费...... 1,002/ L CNY 1500 S ISA/ (如果该国际申请有几个主管国际检索单位, 写明被选择进行国际检索的国际检索单位名称。) 3. 国际费 基本费 当第 IX 栏(b)和/或(C)适用时,填写小计页数 } 当第 IX 栏(b)和 (C)不适用时,填写总计页数 } bl CHF 650 b2 ______ x _____ CHF 15 超过 30 的页数 每页附加费 附加部分(仅当根据规程 801(a)(i), 用计算机可读形式提交序列表和/或与序列表相关的表格,或根据规程 801(a)(ii), 用计算机可读形式和纸件提交): ____ Ъ3 每页附加费 1,00th В 把 b1、b2 和 b3 的数额相加,总数填入 B 栏中 ______CHF650 本国际申请包含___ 全部 D CHF700 x ___CHF140 CHF337.5 每一份的指定费数额 应缴的指定费份数(最多5份) 把B栏和D栏数额相加,填入I栏中..... (某些国家的申请人有权减缴 75%的国际费, 如果申请人(或所有申请人)有此权利, 把 B 栏和 D 栏相加所得总额的 25%填入 1 栏中。) 4. 优先权文件费(如果有的话) **CNY 2000** CHF 337.5 把T、S、I和P栏数额相加,并将结果填入总计栏 指定费随后缴纳。 缴费方式 ☑ 授权从帐户中扣除(参见下面) □ 银行汇款 □ 有价证券 □ 支票 □ 现金 □ 其他(明确指出) □ 印花税票 □ 邮政汇款 有关帐户扣除(或信贷)的授权 受理局: RO/CN (并非所有受理局都允许使用这种缴费方式) ☑ 被授权从本人帐户中扣除上面指明的费用总额。 账号: ☑被授权从本人帐户中扣除上面指明的费用总额中 不足部分或存入多余部分

姓名:

(仅在受理局的帐户允许的条件下此方格可作标记)。



显色剂树脂组合物及其乳液和制备方法

技术领域

本发明涉及一种显色剂树脂组合物,具体涉及一种无碳复写 5 纸专用的显色剂树脂组合物。还涉及含有这种显色剂树脂组合物 的显色剂树脂乳液,以及其制备方法。

背景技术

以往国际上研究无碳复写纸专用树脂显色剂及其方法有如下两种工艺路线。

- 一种是偏重于单一水杨酸锌类结构。该类树脂虽有低温显色 ⁾10 速度快, 色泽鲜艳的优点, 但存在显色浓度淡, 耐光老化性能差 等缺陷。这类树脂研究以日本为代表,并申报了专利,如特开平 11-129614 公开显色剂成份及用该显色剂制成的压敏复写材料。 特开平 10-217607 公开的是显色剂成份及用该显色剂制成的压敏 复写材料。特开 2001-261628 公开了水杨酸衍生物多价金属盐的 制法。特开 2001-261629 公开了水杨酸衍生物的制法。特开 2001-169424 公开了水杨酸衍生物的制法。特开 2000-109448 公 开了水杨酸衍生物的制法。特开 2000-239224 公开了水杨酸衍生 物的制法。特开 2000-168231 公开了压敏纸显色乳液的制造。特) 20 开平 6-135132 公开了压敏纸显色乳液的制造。特开平 6-293699 公开了水杨酸衍生物的制法及其金属盐在显色剂中的使用。特开 平 8-53536 公开了水杨酸树脂多价金属盐的制法和用途。特开平 6-227117 公开了水杨酸衍生物的制法及其金属盐在显色剂中的 使用等。
 - 25 申报的中国专利有: CN1031235A, CN87107802A, CN88102163A, CN1229032A, CN1247130A, CN1276299A, CN1040377A 等。但以上专利均属单一的水杨酸锌类树脂结构, 其产品存在前述指出的缺陷。

另一种是偏重于单一的酚醛树脂类结构。该类树脂的优点是 30 显色浓度深,字迹耐光老化性能好,但存在色泽不鲜艳,涂层在 空气中放置易变黄,特别是低温显色速度慢是其突出缺点。这类树脂研究以美国为代表,并申报了专利,如 US54020185、US5017546。以烷基取代酚、甲醛和金属化合物为原料进行缩合而获得的产物。

本发明人的专利 CN1200378A 公开了一种新的显色剂树脂组合物,其为多价金属有机羧酸盐与酚醛树脂的接枝共聚共混物。 其克服上述两类树脂显色剂的缺陷。但是该组合物仍然具有低温显色速度慢,色泽不鲜艳,乳液不易稳定等缺点。

本发明人意外地发现,通过引入特定的长链烯基苯结构,克 10 服了以往的显色剂树脂组合物的缺陷。形成一种迄今为止比较理 想的树脂显色剂,其既有低温显色速度快,色泽鲜艳,又有显色 浓度深,字迹光老化性能优良,涂层光老化不易变黄等优点。在 此基础上完成了本发明。

发明内容

5

15

因此,本发明的目的在于公开一种新的显色剂树脂组合物。 其组份主要为芳基羧酸多价金属盐聚合物与酚醛树脂的接枝共聚 共混物,用作无碳复写纸显色剂,以克服上述两类树脂显色剂的 缺陷。

本发明的目的还在于公开一种新的显色剂树脂乳液。其组份)20 主要为本发明的新型显色剂树脂组合物。

本发明的目的也在于公开一种制备本发明的新型显色剂树脂组合物的方法。

本发明的目的也在于公开一种制备本发明的新型显色剂树脂 乳液的方法。

25 具体实施方式

具体地说,本发明涉及一种显色剂树脂组合物,其含有:

- (1) 下式 I 所表示的酚醛树脂: 和
- (2) 下式 II 和 III 所表示的酚醛树脂与取代的芳基羧酸多价金属盐聚合物的接枝共聚共混物:

$$\begin{array}{c}
OH & OH \\
-CH_2 - OH \\
R_1 & R_1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
OH & R \\
\hline
CH_2 & COOM_{1/a} & (\parallel) \\
R_1 & R_2
\end{array}$$

$$R$$
 $COOM_{1/a}$ (III)

式中,

取代基 R 为 C1~C4 直链烷基、羟基或卤素;

 R_1 各自对立地为 $C_1 \sim C_{12}$ 直链或支链烷基, $C_1 \sim C_{12}$ 卤代烃基, $C_6 \sim C_{12}$ 芳基, $C_7 \sim C_{12}$ 芳烷基;

 $n_1 = 1-2;$

M 为多价金属离子, a 表示 M 的化合价;

10 R₂的结构为

$$\left\{\begin{array}{c} CH-CH \\ n_2 \end{array}\right\}$$

其中, n_2 为 1-100, 优选 1-10 的整数。 n_3+n_4 为 1-100, 优选 1-10 的整数。

本发明采用以下步骤制备这种新型显色剂树脂组合物。

15 (1) 以如下通式 IV 的取代的芳基羧酸或其酯、烯基苯为原料,在催化剂作用下,于惰性溶剂中合成取代的芳基羧酸与烯基苯的聚合物,其再与多价金属离子反应形成取代的芳基羧酸多价金属盐聚合物作为中间体;

10 其中, R的定义如上;

15

- (2)熔融对位取代的苯酚、通式 IV 的取代的芳基羧酸、金属氧化物、催化剂的混合物并进行反应;
- (3) 向步骤 2 的反应产物中步骤 1 的中间体,在 80-150℃ 下反应 30-150 分钟;
- (4) 步骤 3 的反应产物在 80-130℃与醛进行回流反应 1-10 小时;
 - (5) 在 0.02-0.06Mpa 真空度、90-150℃的温度下使步骤 4 的反应产物脱水; 和
 - (6) 将脱水后的产物冷却、粉碎至要求粒度。
- 20 其中,步骤 2 中取代的芳基羧酸与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.05~1.55: 1.0,金属氧化物与取代的芳基羧酸的摩尔比为

0.02~1.30: 1.0; 步骤 3 中取代的芳基羧酸金属盐与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.05~5.0: 1.0; 步骤 4 中醛与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.06~2.0: 1.0。反应最好在 N, 气保护下进行。

制备所用对位取代的苯酚包括直链烷基或异构烷基苯酚、芳 基苯酚、芳烷基苯酚或其混合物,卤代苯酚等。具体包括对甲基苯酚、对乙基苯酚、对丙基苯酚、对丁基苯酚、对叔丁基苯酚、对戊基苯酚、对己基苯酚、对庚基苯酚、对辛基苯酚、对特辛基苯酚、对壬基苯酚、对癸基苯酚、对十一烷基苯酚、对十二烷基苯酚,以及它们的异构体,对氯苯酚、对溴苯酚、对苯基苯酚、0 对苯烷基苯酚等。

所述的烯基苯类包括: 乙烯基苯、丙烯基苯、异丙烯基苯、 丁烯基苯、异丁烯基苯、丁二烯基苯等。

10

所述的取代的芳基羧酸包括: $C_1 \sim C_4$ 直链烷基苯基羧酸、卤代苯基羧酸、水杨酸,及其酯。

所述的金属氧化物包括金属 Ca、Mg、Ba、Cu、Cd、A1、Zn、Cr、In、Sn、Co、Ni、Ti 等的氧化物。

所述的醛类包括:甲醛、乙醛、丙醛、丁醛、戊醛、苯醛等。 最常用的是 37 重量%或 50 重量%的甲醛水溶液。

所述的惰性有机溶剂为不含苯的有机氯、醇、醚、酮等溶剂。) 20 具体包括氯乙烷、二氯乙烷、三氯甲烷、甲醇、乙醇、丙醇、丁醇、异丙醇、异丁醇、丙醚、异丙醚、丁醚、异戊醚、丙酮、丁酮、戊酮、己酮、己二酮、庚酮、环己酮等。

所述的取代的芳基羧酸多价金属盐聚合物最好是锌盐的聚合物。

25 所述的催化剂一般为酸性或碱性催化剂,或指定的表面活性剂。

在乳化剂作用下,将本发明的显色剂树脂组合物经乳化机乳化,得到平均粒径小于 1.5 µ m 的水包油型乳液。

用本发明的树脂乳液配成的 CF 涂层与目前国际市场的美国 30 某公司市售 HRJ14508 (对照品 1)和台湾某公司市售 80H (对照

品 2) 树脂配成的 CF 涂层进行比较, 结果如下: 表一 不同树脂显色剂 CF 涂层显色浓度比较

湿度 RH43% 温度 20℃

| Joh RES | 显色值 | | | | |
|---------|--------|---------|--------|----------|--|
| 树脂 | ΔE 10s | ΔE 1min | ΔE 24h | 涂布量 g/m² | |
| 对照品1 | 68.16 | 74.62 | 76.68 | 5.58 | |
| 对照品 2 | 76.76 | 77. 29 | 80.79 | 5. 76 | |
| 本发明 | 81.58 | 81.86 | 84.91 | 5.60 | |

表二 不同树脂显色剂 CF 涂层显色速度比较

湿度 RH43% 温度 20℃

| | | | | ——/ ~ = 0 0 |
|--------------|--------|---------|-------------|------------------------|
| 树脂 | 显色值 | | 差值 | |
| 在村 月日 | ΔΕ 10s | ΔE 1min | ΔE 1min-10s | 涂布量 g/m² |
| 对照品1 | 68.16 | 74.62 | 6. 46 | 5.58 |
| 对照品 2 | 76.76 | 77. 29 | 0.53 | 5.76 |
| 本发明 | 81.58 | 81.86 | 0. 28 | 5.60 |

表三 不同树脂显色剂 CF 涂层字迹光老化比较

湿度 RH43% 温度 20℃

| | · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | |
|--------|---------------------------------------|---|--|
| 字迹光老化(| | | |
| 老化前显色值 | 老化后显色值 | 保留率% | 涂布量 g/m² |
| 76.68 | 66.41 | 86.60 | 5. 62 |
| 80.79 | 71.74 | 88.80 | 5.57 |
| 84.91 | 74.40 | 87.20 | 5.54 |
| | 老化前显色值 76.68 80.79 | 76. 68 66. 41 80. 79 71. 74 | 老化前显色值老化后显色值保留率%76.6866.4186.6080.7971.7488.80 |

表四 不同树脂显色剂 CF 涂层光老化后显色值比较

湿度 RH43% 温度 20℃

| | | | | |
|--------|-------------|-------------|--------|----------|
| 树脂 | 涂层光老化 | 2(紫外灯 4h | 后打印) | |
| 141 YE | ΔΕ 10s | ΔE 1min | ΔΕ 24h | 冷布量 g/m² |
| 对照品1 | 56.91 | 68.65 | 74.30 | 5.80 |
| 对照品 2 | 72.99 | 74.15 | 76.74 | 5.75 |
| 本发明 | 78.50 | 79.23 | 80.09 | 5.77 |

试验条件:

- 1. 打印机一律用 EPSEN-III 型打字机打印,三档四联。
- 2. 显色值用北京康光 SC-80 色彩色差仪测得。
- 3. CF 配方用相同配方, 手工涂布。
- 4. CF 配方:

| 水 | 70m1 |
|-----------|-------|
| 分散剂 | 1.3g |
| 瓷土 | 17.5g |
| 碳酸钙 | 18g |
| 煅烧瓷土 | 8.5g |
| 淀粉胶(12%) | 65m1 |
| 树脂 | 17g |
| 丁苯胶乳 | 8 g |

10 5、数据测试步骤:按 CF 配方配制成的 CF 浆料,手工涂布于纸片上,晾干后称重,计算涂布量。在 EPSEN-III 型打字机上的三档四联打印后,以 SC-80 色彩色差仪测其显色值。并记录湿度、温度、老化条件。

以下通过实施例对本发明作进一步说明

15 实施例 1:

向反应釜加入水杨酸 300 重量份、异丙醇 300 重量份、对甲苯磺酸 15 重量份,在 80℃条件下通过高位罐,用 5 小时时间加

入 565 重量份乙烯基苯,加料完毕后,保持此温度继续搅拌反应 2 小时,除去异丙醇,加入氧化锌 88 重量份,90℃反应 2 小时。制成中间体 1 备用。

实施例 2:

5

在反应釜内加入水杨酸 300 重量份、二氯乙烷 400 重量份、硫酸 30 重量份,在 50℃搅拌条件下,通过高位罐,用 7 小时时间加入 512 重量份的丙烯基苯,保持此温度,继续搅拌反应 2 小时,加入 5%的氢氧化钠 490 重量份,中和硫酸,分去水层,用 500 重量份的水洗涤物料,分去水层,蒸馏除去二氯乙烷,加氧化锌 90 重量份,在 95℃条件下反应 4 小时。制成中间体 2 备用。

实施例 3:

向反应釜内加入水杨酸 300 重量份, 环己酮 500 重量份、氯化锌 10 重量份,在 70℃搅拌条件下,通过高位罐用 4 小时加入 580 重量份丁二烯基苯,加料完毕后,保持此温度,继续搅拌反应 2 小时,除去环己酮,加入氧化锌 95 重量份,在 100℃条件下反应 6 小时。制成中间体 3 备用。

实施例 4:

向反应釜内加入水杨酸甲酯 300 重量份、三氯甲烷 600 重量份,硫酸 40 重量份,在 50℃条件下,通过高位罐用 5 小时时间,20 加入 334 重量份丁烯基苯,加料完毕后,保持此温度继续搅拌 2 小时,283 重量份 45%的氢氧化钠水溶液,控制温度 100℃,水解 4 小时,用硫酸溶液中和至 PH 值 6,分离水层,用 500 重量份水洗涤,蒸出三氯甲烷,加入氧化锌 80 重量份、在 100℃条件下反应 6 小时。制成中间体 4 备用。

25 实施例 5:

在反应釜中加入叔丁基苯酚 180 重量份、水杨酸 25 重量份、氧化锌 8 重量份,升温熔融,物料全熔后,加入 520 重量份中间体 1,控制 95 \mathbb{C} 反应 1.5 小时,加入甲醛 50 重量份,釜温保持 102 \mathbb{C} ,回流 1 小时,然后在 0.07 Mpa 真空下,脱水 5 小时,出料、

30 冷却、粉碎。得到显色剂树脂组合物 1。

实施例 6:

在反应釜中加入仲辛基苯酚 247 重量份、水杨酸 40 重量份、 氧化锌 12 重量份、对甲苯磺酸 8 重量份,升温熔融,物料熔融 后,加入 416 重量份中间体 2,控制 100℃反应 1 小时,加入甲 醛 100 重量份,釜内保持 102℃,回流 2 小时,然后在 0.06Mpa 真空下,脱水 7 小时,出料,冷却、粉碎。得到显色剂树脂组合 物 2。

实施例 7:

在反应釜中加入对氯苯酚 308 重量份、水杨酸 50 重量份, 10 氧化锌 15 重量份, 对甲苯磺酸 5 重量份, 升温熔融, 物料熔融后, 加入 624 重量份中间体 3, 控制 105℃反应 1 小时, 加入甲醛 100 重量份, 釜内保持 100℃, 回流 3 小时, 然后在 0.04Mpa 真空下, 脱水 8 小时, 出料, 冷地、粉碎。得到显色剂树脂组合物 3。

15 实施例 8:

在反应釜中加入对苯基苯酚 342 重量份、水杨酸 50 重量份、 氧化锌 14 重量份、对甲苯磺酸 3 重量份,升温熔融,物料熔融 后,加入 408 重量份中间体 4,控制温度 110℃反应 30 分钟,加 甲醛 120 重量份,釜内保持 100℃,回流 3 小时,然后在 0.04Mpa 真空下,脱水 8 小时,出料,冷却、粉碎。得到显色剂树脂组合 物 4。

实施例 9:

25

将 400 重量份上述实施例 5 所得的树脂组合物 1,聚乙烯醇 28 重量份,表面活性剂 2 重量份,水 500 重量份,120 ℃加热 2 小时乳化分散 40 分钟,使物料由油包水转变为水包油,乳液降温至 40 ℃,出料、检验、包装。得到显色剂树脂乳液 1。其性能见表五:

实施例 10:

使用实施例九的相同步骤,除了用显色剂树脂组合物 2-4 来 30 替代显色剂树脂组合物 1,分别得到显色剂树脂乳液 2-4。其性

能见表五:

实施例 11:

将 393 重量份上述实施例 5 所得的树脂组合物 1,改性淀粉 36 重量份,表面活性剂 1 重量份,水 500 重量份,120℃加热 2 小时乳化分散 40 分钟,使物料由油包水转变为水包油,乳液降温至 40℃,出料、检验、包装。得到显色剂树脂乳液 5。其性能见表五:

对比实施例1

在反应釜中加入对丁基苯酚 700 重量份、水杨酸 130 重量份、 10 氧化锌 30 重量份,乙基苯磺酸 2.0 重量份,升温熔融。物料全熔后,加入甲醛 90 重量份,釜温保持 100℃,回流反应 4 小时,在加入有机羧酸盐 80 重量份,反应 1 小时,然后在 0.04Mpa 真空下脱水,脱水温度维持在 120℃,脱水完成后出料、冷却、粉碎、乳化分散得到对比乳液 1。其性能见表五:

15

表五

实例显色剂乳液显色对比表

湿度 RH43% 温度 样品 显色速度ΔE1min-10s 显色浓度△E24h 显色剂乳液 1 0.52 87 显色剂乳液 2 0.59 88 显色剂乳液 3 0.45 87 显色剂乳液 4 0.35 86 显色剂乳液 5 0.30 87 对比例乳液1 2.80 86

权利要求

1. 一种显色剂树脂组合物, 其含有:

组分1: 下式 I 所表示的酚醛树脂: 和

组分 2: 下式 II 和 III 所表示的酚醛树脂与取代的芳基羧酸 多价金属盐聚合物的接枝共聚共混物:

$$\begin{array}{cccc}
OH & OH \\
-CH_2 & & \\
R_1 & & R_1
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
OH & R \\
\hline
CH_2 & COOM_{1/a}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
R_1 & R_2
\end{array}$$

$$R$$
 $COOM_{1/a}$ (\square)

10 式中,

取代基 R 为 C1~C4 直链烷基、羟基或卤素;

 R_1 各自独立地为 $C_1 \sim C_{12}$ 直链或支链烷基, $C_1 \sim C_{12}$ 卤代烃, $C_6 \sim C_{12}$ 芳基, $C_7 \sim C_{12}$ 芳烷基;

 $n_1 = 1-2;$

M 为多价金属离子,a 表示 M 的化合价; R_2 的结构为

$$-\left\{\begin{array}{c} CH-CH\\ n_2\end{array}\right\}$$

$$\begin{array}{c|c} - CH - CH \\ \hline \\ CH - CH \\ \hline \\ D_3 CH_3 \\ \hline \end{array} \begin{array}{c} CH - CH \\ \hline \\ n_4 \\ \hline \end{array}$$

其中, n_2 为 1-100, 优选 1-10 的整数。 n_3+n_4 为 1-100, 优选 1-10 的整数。

- 2. 权利要求 1 所述的显色剂树脂组合物, 其特征在于, 组分 1 的含量为 5-50 重量%, 而组分 2 的含量为 95-50 重量%。
- 3. 权利要求 1 或 2 所述的显色剂树脂组合物, 其特征在于, 组分 1 的含量为 10-30 重量%, 而组分 2 的含量为 90-70 重量%。
 - 4. 一种显色剂树脂乳液,其含有:
 - (1) 权利要求 1 或 2 的显色剂树脂组合物; 和
 - (2) 乳化剂。

10

- 5. 权利要求 4 所述的显色剂树脂乳液, 其特征在于, 乳化剂选自表面活性剂、改性淀粉或聚乙烯醇。
- 6. 一种制备权利要求 1 或 2 所述的显色剂树脂组合物的方15 法,其包括如下步骤:
 - (1)以如下通式 IV 的取代的芳基羧酸或其酯、烯基苯为原料,在催化剂作用下,于惰性溶剂中合成取代的芳基羧酸与烯基苯的聚合物,其再与多价金属离子反应形成取代的芳基羧酸多价金属盐聚合物作为中间体;

其中, R 的定义如权利要求 1;

)

- (2)熔融对位取代的苯酚、通式 IV 的取代的芳基羧酸、金属氧化物、催化剂的混合物并进行反应;
- (3) 向步骤 2 的反应产物中步骤 1 的中间体,在 80-150℃ 下反应 30-150 分钟;
- (4)步骤 3 的反应产物在 80-130℃与醛进行回流反应 1-10 小时;
- (5)在 0.02-0.06Mpa 真空度、90-150℃的温度下使步骤 4 10 的反应产物脱水;和
 - (6)将脱水后的产物冷却、粉碎至要求粒度。
 - 7. 权利要求 6 所述的方法, 其特征在于,

步骤 2 中取代的芳基羧酸与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.05~1.55: 1.0,金属氧化物与取代的芳基羧酸的摩尔比为 15 0.02~1.30: 1.0;

步骤 3 中取代的芳基羧酸金属盐与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.05~5.0: 1.0;

步骤 4 中醛与对位取代的苯酚的摩尔比为 0.06~2.0: 1.0。

- 8. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用惰性有 20 机溶剂选自不含苯的有机氯、醇、醚、酮溶剂。
 - 9. 权利要求 8 所述的方法,其特征在于,其中所用惰性有机溶剂选自氯乙烷、二氯乙烷、三氯甲烷、甲醇、乙醇、丙醇、丁醇、异丙醇、异丁醇、丙醚、异丙醚、丁醚、异戊醚、丙酮、丁酮、戊酮、己酮、己二酮、庚酮、环己酮。
- 25 10. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用对位取代的苯酚选自烷基苯酚、芳基苯酚、芳烷基苯酚或其混合物。
 - 11. 权利要求 10 所述的方法, 其特征在于, 其中所用对位

取代的苯酚选自对甲基苯酚、对乙基苯酚、对丙基苯酚、对丁基苯酚、对叔丁基苯酚、对戊基苯酚、对己基苯酚、对庚基苯酚、对辛基苯酚、对特辛基苯酚、对壬基苯酚、对癸基苯酚、对十一烷基苯酚、对十二烷基苯酚、对氯苯酚、对溴苯酚、对苯基苯酚、对苯烷基苯酚。

- 12. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用醛选自甲醛、乙醛、丙醛、丁醛、戊醛、苯醛。
- 13. 权利要求 6 所述的方法, 其特征在于, 其中所用醛是 37 重量%或 50 重量%的甲醛水溶液。
-)10 14. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用取代的 芳基羧酸选自 C₁~C₄ 直链烷基苯基羧酸、卤代苯基羧酸、水杨酸,及其酯。
 - 15. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用金属氧化物选自金属 Mg、Ca、Cu、Cd、A1、Zn、Cr、In、Sn、Co、Ni、Ti、Ba 的氧化物。
 - 16. 权利要求 6 所述的方法, 其特征在于, 其中所用的取代的芳基羧酸金属盐是锌盐。
 - 17. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用催化剂为酸性或碱性催化剂,或指定的表面活性剂。
-) 20 18. 权利要求 6 所述的方法,其特征在于,其中所用烯基苯选自乙烯基苯、丙烯基苯、丁烯基苯、丁二烯基苯,异丁烯基苯及环烷烯基苯等。
 - 19. 一种制备权利要求 4 所述的显色剂树脂乳液的方法, 其包括如下步骤:
- 25 在乳化剂作用下,将权利要求1或2所述的显色剂树脂组合物经乳化机乳化,得到平均粒径小于1.5μm的水包油型乳液。
 - 20. 权利要求 19 所述的方法, 其特征在于, 乳化剂包括表面活性剂、改性淀粉或聚乙烯醇。
- 21. 权利要求 1 所述的显色剂树脂组合物作为无碳复写纸树 30 脂显色剂的用途。

22. 权利要求 4 所述的显色剂树脂乳液作为无碳复写纸树脂显色剂的用途。

摘 要

本发明涉及一种显色剂树脂组合物,其含有:(1)式 I 所表示的酚醛树脂:和(2)式 II 和 III 所表示的酚醛树脂与取代的芳基羧酸多价金属盐聚合物的接枝共聚共混物。还涉及含有这种显色剂树脂组合物的显色剂树脂乳液,以及其制备方法。本发明的显色剂树脂组合物和显色剂树脂乳液是无碳复写纸专用树脂显色剂,既有低温显色速度快,色泽鲜艳,又有显色浓度深,字迹光老性能优良,涂层在空气中保存不易变黄等优点。是迄今为止比较理想的树脂显色剂。